STABILIZED LIPOSOME PREPARATION

Patent Number:

JP1009931

Publication date:

1989-01-13

Inventor(s):

KIKUCHI HIROSHI; others:

Applicant(s):

DAI ICHI SEIYAKU CO LTD

Requested Patent:

☐ JP1009931

Application

JP19870166015 19870702

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K9/10; A61K9/14

EC Classification:

Equivalents:

JP2501336B2

Abstract

PURPOSE:To provide a liposome preparation by adding a polyhydric alcohol and/or a saccharide and freezing the resulting aqueous dispersion of a specific ion concentration, thus being useful in medical therapy with high stability for a long period of time.

CONSTITUTION: The film-forming substance in liposome is dissolved in a solvent to from a lipid film, which is suspended in water, then a polyhydric alcohol and/or a saccharide such as lactose are added. At this time, a monovalent cation or monovalent anion is used as an ion to adjust the pH to the neutral point, preferably 6-8 and the ion concentration to less than 20mM thereby an aqueous dispersion of liposome is obtained. Then, the dispersion is frozen at about -20 deg.C in a refrigerator or -70 deg.C in acetone-dry ice to give the subject preparation.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭64-9931

@Int_Cl_1

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和64年(1989)1月13日

A 61 K 9/10 9/14 3 2 7

D-6742-4C F-6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

❷発明の名称 安定なリポソーム製剤

②特 願 昭62-166015

郊出 願 昭62(1987)7月2日

特許法第30条第1項適用 昭和62年4月4日 京都国際会館において開催された「日本薬学会第107年会シンポジウム」で発表

⑫発 明 者 菊 池

寛 3

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

⑩発 明 者 広田 貞雄

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

勿発明者 山内 仁史

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

⑪出 願 人 第一製薬株式会社

東京都中央区日本橋3丁目14番10号

明細音

1. 発明の名称

安定なりポソーム製剤

2. 特許請求の範囲

多価アルコール及び/又は糖類を含有させ、且 つイオン濃度を約20mM以下としたリポソームの水 分散液を凍結して製したリポソーム製剤

3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は、多価アルコール及び/又は糖類を含有させ、且つイオン濃度を約20mM以下としたリポソームの水分散液を凍結して製したリポソーム製剤に関する。本発明のリポソーム製剤は優れた安定性を示し、医療上有用なものである。

<従来の技術>

リポソームの構造は、熱力学的には安定なものではない場合が多く、懸濁液として調製しても、通常はリポソーム粒子同士の凝集、融合、更には沈 いかの生成や不溶物の析出が比較的速やかに生じてしまうことが知られている。即ち、凝集や融

合等により、リボソームのみかけの粒子径が変化すれば、それに伴って体内動態の変化、薬効発現の変化等が起こることが当然予想される。従って多くの研究者によりリボソームの臨床への応用研究がなされているにもかかわらず、いまだかって大規模なリボソーム製剤が商品化されえない一つの大きな要因が、このリボソームの製剤としての不安定さにある。

糖、ショ糖、グリセリン、マンニトール、ポリエ チレングリコール、ポリビニルピロリドン等の水 溶液)との 1:1の混合液を用い、凍結速度、凍結 温度、凍結時間の及ぼす影響を調べている。ここ では凍結速度 1℃/分、凍結温度 -25℃の条件に 限って凍結一触解時における薬物の竭れやリポソ ームの凝集、融合は認められないとされている。 ただし、この報告はあくまでリポソーム調製直後 における凍結一融解操作での安定性であり、凍結 状態のままりポソームを長期保存し、その後融解 した時の安定性までは検討されていない。更に Crongelin 等は別の報告 [インターナショナル・ ジャーナル・オブ・ファーマシューティクス、22、 299~310(1984)] において、ドキソルビシン含 有リポソームを0.01M トリス-塩酸超衝化生理食 塩水 (pH 4) と 0.01M トリスー塩酸 緩 衝 化 5% グル コース溶液の混液(混合比 1:1)に分散し、凍結 させて凍結状態(-30℃)で 2カ月間保存後の安 定性(薬物保持率及び粒子径変化)をみている。 又、Higgins 等はストレプトマイシン含有リポソ

<発明の構成>

本発明は、多価アルコール及び/又は糖類を含有させ、且つイオン濃度が約20mM以下としたリポソームの水分散液を凍結して製したリポソーム製剤に関する。

本発明にかかわる多価アルコールとしては、グッセリン、ボリグリコール、エチレングリコール、ポリンエチレングリコール、ポリンエチレングリコール、ポリエチルングリコール、パッチャングリコール、ペンタエリテル・パッチャングリコール、ペンターといい、ボリングリコール、ペンターといいがあるには、0.01~0.05 重量のほどが出来した。 での場合には、0.01~0.05 重量のほどがよりました。 での場合には、0.01~0.05 重量の程度が好ました。

又、糖類としては、ブドウ糖、ガラクトース。

以上の如く、リポソームの凍結一融解における 安定性に関する報告は若干なされているものの、 半年以上のリポソームの安定性を有するリポソー ムの凍結製剤は得らえていない。

く発明が解決しようとする問題点>

本発明者等は、上記問題を解決すべく鋭意検討した結果、本発明を完成した。

本発明にかかわるイオンとしては、一価のカチオン又は一価のアニオンが好ましく、その具体例としては、ナトリウムイオン、カリウムイオン。リチウムイオン等のアルカリ金属イオン、トリメチルアンモニウムイオン、ライソプロパノールアンモニウムイオン、テトラエチルアンモニウムイオン、テトラエチルアンモ

次に、本発明のリポソームの凍結製剤のサポントというでは、「ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー、 Vol. 13、 238 頁 (1965)] に従いリポソームの膜成分物質を使いる等の適当な有機などで、溶解をでは、で多価で変が、である。 というである。 を取りている はい でもに 題を添加し、且つー値の強アルカリ又は一値の強を添加し、且つー値の強アルカリスは一位の強をです。 4程度では、ケッドを中性付近、好ましくは 6~ 8程度を製することにより、リポソームの水分散液を製造

ムの水分散液中のリポソーム以外のイオン濃度については上記のように可及的少量にすることがリポソームの安定性から望ましく、具体的には約20 mM濃度以下にすることが必要である。

上記膜成分物質については、ホスファチジルコ リン、ホスファチジルエタノールアミン、ホスフ ァチジルセリン, ホスファチジルイノシトール. リゾホスファチジルコリン、スフィンゴミエリ ン、卵黄レシチン、大豆レシチン等に代表される リン脂質の他、糖脂質、ジアルキル型合成界面括 性剤等の一種又は二種以上の混合物が主体とな る。そして、これに膜安定化剤としてコレステロ ール、コレスタノール等のステロール類を、荷電 物質としてジセチルホスフェート、ホスファチジ ン酸、ガングリオシド、ステアリルアミン等を、 更に酸化防止剤としてα-トコフェロール等を加 えて膜成分物質を形成させても良い。このような リポソーム膜成分物質の成分の比率は何ら限定さ れるべきものではないが、好ましくは脂質 1重量 郎に対し、ステロール類を 0~ 1重量部程度、荷 することができる。又、上記のようにして製したりにッドフィルムを多価アルコール及び/又記録とは、次いで上記の別で上記の別で上記の別で上記の別で上記の別で上記の別では、好ましくは、6~ 8程度に調製することによってもリボソームの水分散液は必要に応じて限外濾過等の手段を用いることによりリボソームの粒径分布をコントロールしてもよい。

上記の一価の強アルカリとしては、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウムなどの水酸化物の他、トリエチルアミン、トリメチルアミン、ジイソプロパノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン等の解離度の大きなアミン類、テトラエチルアミン、テトラメチルアミン等の4級アンモニウム等を、好ましくは水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等をあげることができる。

又、一価の強酸としては、塩酸、硝酸、臭化水素、ヨウ化水素等を、好ましくは塩酸、硝酸等を あげることができる。最終的に得られるリポソー

電物質を 0~ 0.2重量部程度加えるのが適してい

上記の膜成分物質の使用量は特に限定されず. 通常水 1重量部に対し、0.0001~0.05重量部、好ましくは 0.001~0.008 重量部である。

かくして得られたリポソーム水分散液を冷凍庫中 -20℃程度の温度で徐々に凍結させるか。もしくはアセトンードライアイス等を用いて -70℃程度の温度で急速に凍結させることにより。目的とする本発明のリポソーム製剤を製造することができる。製されたリポソーム製剤の保存については冷凍庫等を用いれば良い。

本発明のリポソーム製剤を保持させる薬剤としては特に制限はないが、シトシンアラビノシド、メトトレキセート、アドリアマイシンに代表される制癌剤、アムホテリシンB、ゲンタマイシン・ピペラシリン等の抗生物質、グルタチオン等の肝臓病薬、スーパーオキシドジスムターゼ、グルコアミラーゼ等の酵素、インターフェロン、インターロィキン、腫瘍慢死因子(TNF)、上皮成長因子

(EGF),エリスロポエチン等の生理活性物質, ブロ スタグランジン,ステロイド等のホルモン類,ム ラミルジベブタイド、ムラミルトリベブタイド。 リンホカイン、レンチナン等の免疫賦活剤、DNA、 RNA の如き核酸類、ビタミンA、C、Kに代表さ れるビタミン類等の他に、サリチル酸ナトリウム 等の一般薬剤をあげることができる。これらの薬 削をリポソーム内に保持させるには以下のように すれば良い。即ち、薬剤を水に溶解させ、次いで これにリピッドフィルムを懸濁させれば良く。 又, クロロフィル, グラミシジンS, ビタミンA 等に代表される膜親和性薬剤については、これを 膜成分物質と一緒に有機溶媒中に混合せしめ、次 いで溶媒を留去させ、得られるリピッドフィルム を水に懸濁させると保持効率が良い。得られるり ポソームの水分散液を上記のような方法で凍結さ せることにより、薬物を保持したリポソームの凍 結製剤を得ることができる。

<発明の効果>

本発明のリポソーム製剤は従来得られなかった

間に保ったまま、ホモミキサー及びパドルミキサーにより充分に忸拌し、室温に戻したところ、ピタミンド、を保持した淡黄色のリポソームの水分散液(pH 4.67)を得た。

充分窒素パブリングを行ったリポソーム整濁液を 2mlずつ褐色バイアルに分注し、窒素置換を行った後打栓した。これをアセトンードライアイス液で急速に凍結させてリポソーム製剤を得た。 実施例 2

実施例1で得られたリポソームの水分散液を、 高圧噴射型乳化機(三和機械等、501/hr)で更に 微粒子化した後、実施例1と同様にして凍結させ てリポソーム製剤を得た。

実施例3

未水添精製大豆レシチン(リン脂質 99%以上)
0.92g , コレステロール 0.2g , ジセチルホスフェート 0.0935gを秤取し、ピーカー内でクロロホルム 50mlに溶解せしめた後、50~60℃に加温しながら、電素ガスで溶媒を除去した。

得られた乾燥ペースト状均一系混合物に、あら

長期間のリポソームの安定性を示すものである。 従って、本発明は安定なリポソーム製剤として医 僚上有用なものである。

<実施例>

次に本発明を実施例及び試験例により説明するが、これらは何ら本発明を限定するものではない。

実施例1

未水添精製大豆レシチン(リン脂質 95%以上)30.08 . コレステロール 15.08 . ジセチルホスフェート 2.2g及びピタミンド . 1.6gを秤取し、アジホモミキサー内でクロロホルム 100mlに溶解せしめた後、バドルミキサーによる提拌を行いながら、登素ガスを送り溶媒を除去した。この時、液体窒素で冷却したトラップを用いて溶媒をほぼ完全に回収した。この時のアジホモミキサー内の温度は50~60℃の間で行った。

得られた乾燥ペースト状均一系混合物に、あらかじめ60℃に保温した5%マンニット水溶液2000mlを加え、充分に膨潤せしめた。温度を50~60℃の

実施例 4

未水添精製大豆レシチン(リン脂質 95%以上) 0.92g , コレステロール 0.2g, ジセチルホスフェート 0.0935g, DL-α-トコフェロール 0.149gを 秤取し、ビーカー内でクロロホルム 50mlに溶解せしめた後、50~60℃に加温しながら、登素ガスで溶媒を除去した。

得られた乾燥ペースト状均一系混合物に、あらかじめ60℃に保温した5%マンニット水溶液 300mlを加え、充分に膨潤せしめた。温度を50~80℃に

保ったまま、T.K.ホモミキサーにより充分に揺拌した後、1N水酸化ナトリウムと1Nの塩酸を用いてpHを6.91に調整した。この液を更に、0.22μmのメンブランフィルター(ミリボア社製)で押出し 2013を行い、乳白色のリボソームの水分散液を 201ずつ分注し、 窒素 置換た。これをバイアルに 201ずつ分注し、 窒素 置換 を 行い打栓した後、 実施例 1 と同様に急速に凍結させてリボソーム製剤を得た。

実施例 5

完全水添精製大豆レシチン(リン脂質 99%以上)1.31g , コレステロール 1.58g, ジセチルホスフェート 0.74gを秤取し、ピーカー内でクロロホルム50mlに溶解せしめた後、50~60℃に加温しながら、窒素ガスで溶媒を除去した。

得られた乾燥ペースト状均一系混合物に、あらかじめ60℃に保温した2.2%プロピレングリコール水溶液 300mlを加え、充分に膨潤せしめた。温度を50~60℃の間に保ったまま、T.K.ホモミキサーにより充分に提拌した後、0.1N水酸化ナトリウムでpH 6.8に調整した。この液を 0.6μm のメンブ

び5%マンニット水溶液 100mlを加え、充分に攪拌 した後、実施例 5 と同様に操作し、凍結させてリ ポソーム製剤を得た。

率 旅 例 9

実施例 5 で得られたリポソームの水分散液を実施例 3 と同様に操作し、 -20℃の冷凍庫で徐々に 液結させてリポソーム製剤を得た。

夷施例10

実施例 6 で得られたリポソームの水分散液を実施例 3 と同様に操作し、 -20 C の冷凍庫で徐々に 凍結させてリポソーム製剤を得た。

試験例

実施例1~10で得られたリポソーム製剤を-20℃の冷凍庫内に保存し、外観変化及び粒径変化を試験した。外観変化は肉眼により、又、粒径変化は準弾性光散乱法により実施した。

これらの結果を表1に示した。尚、解凍は室温 で徐々に行った。 ランフィルター(ミリボア社製)で押出し渡過を行い、乳白色のリボソームの水分散液を得た。この液 50mlに、2・2%プロピレングリコール水溶液 50mlを加え、充分に攪拌した後、バイアルに 2mlずつ分注し、窒素置換を行い打栓した。これを実施例1と同様に急速に凍結させてリボソーム製剤を得た。

実施例 6

実施例 5 で得た乳白色のリポソームの水分散液 25mlに、2.2%プロピレングリコール水溶液 175ml を加えた後、実施例 5 と同様に操作し、凍結させてリポソーム製剤を得た。

実施例7

実施例 5 で得た乳白色のリポソームの水分散液50mlに、5%マンニット水溶液 150mlを加えた後、実施例 5 と同様に操作し、凍結させてリポソーム製剤を得た。

実施例8

実施例 5 で得た乳白色のリポソームの水分散液 . 50mlに、2.2%プロピレングリコール水溶液50ml及

接1 リポソーム製剤の外収及び粒達変化

| 突旋例 | 改結 条件 | 海 製 巡 株 | | | 经 昨 保 存 後 (-20℃) | | | | |
|-----|----------|-----------|-----------|--------|------------------|-------|-----------|-----------|------------------|
| | | м | EX | 粒 痉 | ()" | 医時期間 | * | U. | 拉塔 (as) * |
| | | 解陳胸 | 新政策 | 改越前 | 改結・ 解改後 | | 解改的 | 解凍後 | |
| ı | 急快箱 | 技货色 現状 | 灰黄色 照獨 | 154±71 | 220 ± 166 | 1年5カ月 | 孩黄色 纯状 | 投货色 想遇 | 259±193 |
| 2 | п | 4 | " | 126±64 | 298 ± 215 | " | " | " | 349 ± 258 |
| 1 | 徐撰趙 | 自急 | 乳白色 態選 | 125±56 | 397 ± 286 | 1年 | 白色 | 乳白色 型偶 | 697±614 |
| 4 | 急攻路 | 19 | " | 166±61 | 259±186 | 2年70月 | " | " | 294±196 |
| 5 | " | " | " | 162±70 | 330 ± 233 | " | " | " | 434 ± 336 |
| 6 | " | " | " | " | 170 ± 75 | п | " | " | 336 ± 82 |
| 7 | " | " | ,, | ,, | 423±370 | " | " | " | 406 ± 445 |
| 8 | " | " | " | " | 273±195 | н | " | " | 294 ± 257 |
| • | 体改结 | " | " | · · | 473 ± 379 | " | " | " | 444 ± 149 |
| 10 | ,, | " | " | " | 149±70 | ,, | " | " | 336±188 |

* 等加量平均粒子径

表 1から明らかなように、本発明のリポソーム製剤は、経時保存後も外観は全く変化がなく、 又、粒子径もほとんど変化ないかもしくは問題となる程度の変化は認められなかった。従って、本発明のリポソーム製剤はリポソームの安定性に優れていることが確認された。